JP2191619

Publication Title:

PRODUCTION OF MICROSPHERE OF CORE SHELL TYPE POLYMER

Abstract:

Abstract of JP2191619

PURPOSE:To obtain the title fine particles useful for functional coating material, having uniform particle diameters by suspending or partially dissolving a block copolymer of a styrene and 4-vinylpyridine or isoprene in a specific solvent depending upon the composition of the copolymer and removing the solvent. CONSTITUTION:In suspending or partially dissolving a block copolymer of a styrene and 4-vinylpyridine or a block copolymer of a styrene and isoprene in a solvent in the ratio of 0.1-30wt.% and removing the solvent to produce the aimed microspheres, when the amount of 4-vinyl pyridine unit is 5-25wt.%, a solvent A to dissolve both the homopolymers of constituent component is used or a solvent B to dissolve only the styrene homopolymer is used, when the amount of 4-vinylpyridine unit is 25-35wt.%, the solvent B is used, when the amount of isoprene unit is 5-25wt.%, a solvent C to dissolve both the homopolymers of constituent component or a solvent D to dissolve only the styrene homopolymer is used and when the amount of isoprene unit is 25-35wt.%, the solvent D is used. Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

Courtesy of http://v3.espacenet.com

@ 公開特許公報(A) 平2-191619

®Int. Cl. 5

識別記号

庁内整理番号

@公開 平成2年(1990)7月27日

C 08 F 297/02

MRD

7142 - 4 J

審査請求 未請求 請求項の数 1 (全5頁)

会発明の名称

コア・シェル型ポリマーミクロスフエアの製造方法

類 平1-74683 ②特

22出 願 平1(1989)3月27日

優先権主張

剱昭63(1988)10月21日國日本(JP)國特顯 昭63-265803

石津 饱発 明 者

浩二

神奈川県伊勢原市板戸954-5

@発 明 者 福富 π

東京都江東区越中島 1-3-16-409 東京都千代田区丸の内2丁目5番2号

三菱化成株式会社 の出 願 人 70代 理 人 弁理士 長谷川 一 外1名

/ 発明の名称

コア・シェル型ポリマーミクロスフェアの製 造方法

- 2 特許請求の範囲
 - (1) スチレン類と4~ピニルピリジンとを重合 して得られるブロック共重合体を、又はスチ レン類とイソプレンとを重合して得られるプ ロック共重合体を、次ぎに示す溶媒に0.1~ 30重量多の割合で懸濁又は部分的に溶解し、 得られた懸濁液又は部分的に溶解した溶液か ら辞媒を除去するととを特徴とするコア・シ ェル型ポリマーミクロスフェアの製造方法。
 - [A] スチレン類と4-ピニルピリジンとを重 合して得られるプロック共重合体において、
 - (イ) 放プロック共重合体中のリーピニルピ リジン単位が5重量の以上25重量の未 消の場合には下配辞媒A又はB、
 - (は、肢プロック共重合体中のサービニルビ リジン単位が25重量を以上35重量を

以下の場合には下記溶媒B、

そして、

- (B) スチレン類とイソプレンとを重合して得 られるプロック共重合体において、
 - (1) 該プロック共重合体中のイソブレン単 位が5重量8以上25重量8未満の場合 には下配格供C又はD、
 - (4) 該プロック共重合体中のイソブレン単 位がより重量が以上コケ重量が以下の場 合は下記容媒 D。

務供A:

スチレン類が重合したホモポリマー及 び4ーピニルピリジンが重合したホモポ リマーの両方を溶解する溶媒

溶棋 B:

スチレン類が重合したホモポリマーは 溶解するが、4ーピニルピリジンが重合 したホモポリマーは溶解しない溶媒

溶媒C:

スチレン類が重合したホモポリマー及

びイソブレンが重合したホモポリマーの 両方を辞解する辞媒

溶媒D:

. . .

スチレン類が重合したホモポリマーは 格解するがイソブレンが重合したホモポ リマーは溶解しない溶媒

J 発明の詳細な説明

〔産業上の利用分野〕

本発明はコナ・シェル型ポリマーミクロスフェアの製造方法に関するものである。

【従来の技術】

従来、性質の異なる数種のポリマー成分を一 粒子の芯(コア)と外般(シェル)に個在させ た、いわゆるコア・シェル型ポリマーミクロス フェアが知られており、このコア・シェル型ポ リマーミクロスフェアは、機能性強料、接着剤、 繊維、 紙加工剤、ブラスチック添加剤、 診断用 ラテックス等の用途に用いられている。

コア・シェル型ポリマーミクロスフェアの製 造方法としては、まず、コアになる小型の核粒

法を要旨とするものである。

- [A] スチレン類と4ーピニルピリジンとを重合して得られるプロック共重合体において、
 - (イ) 該プロック共重合体中の 4 ーピニルピリ ジン単位が 5 重量 5 以上 2 5 重量 5 未満の 場合には下記溶媒 A 又は B、
 - 四 該プロック共重合体中の4ービニルビリ ジン単位が25重量 5以上35重量 5以下 の場合には下記容謀 B、

そして、

- [B] スチレン類とイソプレンとを重合して得られるプロック共重合体において、
 - お 放 プロック共重合体中のイソブレン単位
 か 3 重量 5 以上 2 3 重量 5 未満の場合には
 下記容供 C 又は D、
 - (⇒ 該プロック共重合体中のイソブレン単位 が25重量多以上35重量多以下の場合は 下配裕供D。

辞供A:

スチレン類が重合したホモポリマー及び

子を単独に合成し、次にこの核粒子を含む系で 第二のモノマーを重合し、核粒子の外側に重合 体を被優する、二段階重合法が知られている (Science and Technology of Polymer Colloid. Vol./(Martinus Nijhoff Publisher,/983) p. 28)。

[発明が解決しようとする課題]

しかしながら、従来の二段階重合法は、工程 が複雑であるため、コア・シェル型ポリマーミ クロスフェアを製造する簡便な方法が求められ ていた。

[課題を解決するための手段]

すなわち、本発明は、スチレン類と4ービニルビリジンとを重合して得られるプロック共重合体を、又はスチレン類とイソブレンとを示す合して得られるブロック共重合体を、次にの記憶を開し、次の重量がの割合で懸濁又は部分的に経解し、得られた懸濁又は部分的にを解し、得られた懸濁又は部分的に存落があるととを特徴とするフェンエル型ボリマーミクロスフェアの製造方

♥ービニルピリジンが重合したホモポリマ ーの両方を溶解する溶媒

· 溶媒B:

スチレン類が重合したホモポリマーは溶解するが、4ーピニルピリジンが重合したホモポリマーは溶解しない溶媒

溶媒C:

スチレン類が重合したホモポリマー及び. イソブレンが重合したホモポリマーの両方 を溶解する溶媒

溶媒D:

スチレン類が重合したホモポリマーは溶 解するがイソプレンが重合したホモポリマ ーは溶解しない溶媒

本発明で用いられるスチレン類としては、芳香族も貝環化合物において少なくとも1つのビニル置換基を有する化合物を挙げることができる。その具体例としてはスチレン、 o ・ m 又は p ーメチルビニルペンゼン、 o ・ m 又は p ーエチルビニルペンゼン、 o ・ m 又は p ー エチ

ルベンゼン、o・m又はpーハイドロキシビニルベンゼン、o・m又はpークロロメチルビニルベンゼン、o・m又はpーニトロビニルベンゼン、o・m又はpースルフォニルビニルベンゼン等、或いはこれらの多置換体等、またo・m又はpージビニルベンゼン等の多置換不飽和化合物等を挙げることができる。

· .

本発明では、前記スチレン類と 4 ービニルビリジン類とを重合して得られるブロック共重合体、又は、前記スチレン類とイソブレンとを重合して得られるブロック共重合体(以下、単に、「プロック共重合体」という。)を用いる。

プロック共重合体は、リピングアニオン重合の 変次付加反応、或いは一方の重合物の機械的 切断(高速攪拌、超音波照射、素練り、撮動ミル)により発生するポリマーラジカルをモノマー 存在下に共重合を行うことにより、或以及下 に は と な る と が できる。

プロック共重合体中の4-ピニルピリジン又

ルピリジン単位が25重量を以上35重量を以 下の場合は、スチレン類が重合したホモポリマーは溶解するが、4ービニルピリジン類が重合 したホモポリマーは溶解しない溶媒を用いる。

スチレン類が重合したホモポリマー及び ザービニルビリジンが重合したホモポリマーの両方を辞解する辞媒としては、 ハュージクロロエタ

はイソプレンと、スチレン類との重量比率(リービニルビリジンダ又はイソプレン:スチレン類)としては、通常、s: 9 s ~ 3 s: 6 s の 範囲を挙げることができる。

プロック共重合体のそれぞれの構成セグメントの分子量としては、いずれのセグメントに関しても、数平均分子量で、1.000~500.000の範囲を挙げることができる。

本発明は、まず、プロック共重合体を、以下に示す裕様に懸濁又は部分的に裕解する。

用いちれる溶媒は、プロック共重合体体がでした。カーキーによりが中のは、なかりは、ながないない。重量がよいな、カーには、ながないないが、ステンピリンの合と、ステンピリンの合と、ステンとは、ステン

ン、 ハハュートリクロロエタン、 ハハュートリクロロプロバン等の塩素化炭化水素を挙げるととができる。

スチレン類が重合したホモポリマーは溶解するが、4ーピニルピリジンが重合したホモポリマーは溶解しない溶媒としては、ペンゼン、トルエン、モノクロロペンゼン、キシレン、ニトロペンゼン、1.4ージオキサン、テトラヒドロフラン等を挙げることができる。

スチレン類が重合したホモボリマー及びイソブレンが重合したホモボリマーの両方を溶解する溶媒としては、1.2ージクロロエタン、1.1.2ートリクロロブロパン等の塩素化炭化水素、ニトロペンゼン、1.4ージオキサン、テトラヒドロフラン、トルエン、ペンゼン、キシレン等の芳香族炭化水素類等を挙げることができる。

スチレン類が重合したホモポリマーは溶解す. るが、イソブレンが重合したホモポリマーは溶 解しない溶媒としては、 ハュージクロロエタン。 ハハュートリクロロエタン、 ハハュートリクロロプロパン等の塩素化炭化水素、ニトロペンゼン、 ハルージオキサン、テトラヒドロフラン、トルエン、ペンゼン、キシレン等を混合した溶 媒を挙げることができる。

. . .

これら溶媒の選択には、溶媒と各ホモポリマーとの溶解度パラメータの値が近いことが選択 の基準となり記載した溶媒例のみに限定される ものではない。

ブロック共重合体の上記溶媒に対する割合と しては、 0.1~30重量多の範囲を挙げること ができる。

そして、得られた懸欄又は部分的に密解した 密液から、密媒を除去する。

溶媒の除去方法としては、使用する溶媒の物理的、化学的な性質によりその条件が異なるが、 圧力及び温度により行なわれる。

例えば、得られた懸濁又は部分的に溶解した 溶液を、テフロン(登録商標)・フィルム等の 使用するプロック共重合体に対して非相容性の

は、1.2 ージプロモエタン、1.3 ージプロモブロバン、1.4 ージプロモプタン等のジブロモアルカン類、1.4 ージイオドブタン、1.4 ージイオドエタン等のジイオドアルカン類を、又、イソブレンのセグメントを架橋するための試楽としては、一塩化イオウ等の加強剤を挙げることができる。

〔寒施例〕

以下、本発明を実施例によりさらに詳細に説明するが、本発明はこれら実施例に限定される ものではない。

実施例 /

スチレン及びキービニルビリジンをnープチルリチウムを開始剤としてテトラヒドロフラン 啓媒を用いてリビングアニオン重合を行い、ポリキービニルビリジン組成ュキ重量を(Mn=/ハコ×ノの)の、スチレン及びキービニルビリジンよりなるAB型単分散ブロック共重合体を得た。

とのプロック共重合体を1.1.1コートリクロロ

フィルムに、上下を挟んだ状態で、徐々に溶媒を除去する方法等、一般に知られている方法 (以上の製膜方法は、例えば、石津浩二他者、 高分子、J6巻4月号282~285頁)を挙 げることができる。

圧力としては、減圧条件或いは加圧条件のい ずれの条件も用いられる。

また温度については圧力条件と相補的に決定される因子であり、通常は、 0 ℃から / ± 0 ℃ の範囲で操作が行われる。

このようにして、4 ービニルビリジン又はイ ソブレンよりなるセグメントを芯(コア)とし、 スチレン類よりなるセグメントを外殼(シェル) とする、コア・シェル型ポリマーミクロスフェ アを製造することができる。

また、本発明のコア・シェル型ポリマーミクロスフェアは、コアの部分を架橋することにより、酸、アルカリ、薬品に対して、構造を安定化することができる。この際、リービニルビリジンのセグメントを架橋するための試楽として

エタンを用いて(溶媒に対する共重合体の割合 : 3 重量 多)テフロン板で上下を押さえ常温、 ハ・5 気圧の加圧下で溶媒を除去しながら成膜し、 ボリタービニルビリジン球(半径/ 7 nm)がポリスチレン相に分散した海島状のミクロ相分離 構造を有する膜厚 5 0 μm の膜を得た。

さらに、この膜を 1.4 ージプロモブタン気相中、 窒素雰囲気下で 3 4 時間 4 級化反応を行いポリ 4 ーピニルピリジン球状ドメインの架橋固定を行った。

このフィルムはテトラヒドロフラン、ハハ.2
ートリクロロエタンなどのボリスチン 鎖を観察よりを概に可容であった。又、電子顕微鏡観察よりを観化ボリチービニルピリジンド 鏡を観いるコア (単径 8 nm)とする粒径分布の均一でないと、コアのボリマーミクロスフェア るをいかがした。とかわかった。

実施例 4

スチレン及びイソブレンを sec ープチルリチウムを開始剤としてベンゼン溶媒を用いてリビングアニオン重合を行い、ポリインブレン組成 g 重量 f (Mn = 1.1 × 10°)の、スチレン及びイソブレンよりなるAB型単分散プロック共重合体を得た。

このプロック共重合体をペンゼンを用いて (形媒に対する共重合体の割合: / 重量多)テフロン板で上下を押さえ常温、 /.5 気圧の加圧 下で溶媒を除去しながら成膜し、ポリイソブレン球(半径 3.5 nm)がポリスチレン相に分散した海島状のミクロ相分離構造を有する膜厚 5 0 μm の 度を 得た。

さらに、この膜をJ重量を一塩化イオウのnーへキサン溶液に48時間浸漬することによりポリインプレン球状ドメインのアリル基との付加反応により架橋固定を行った。

この処理フィルムについて、ゲル・パーミュ エーション・クロマトグラフィー測定を行った

ら相分離するときに、コア・シェル型ポリマー ミクロスフェアが得られることを見い出したも のである。

本発明方法で製造されるコア・シェル型ポリマーミクロスフェアは、均一な粒径を有するものである。

本発明方法で製造されるコア・シェル型ポリマーミクロスフェアは、機能性強料、接着剤、 繊維、紙加工剤、ブラスチック添加剤、診断用 ラテックス等の用途に用いられることが期待さ れる。

出 頗 人 三菱化成株式会社 代 理 人 弁理士 長谷川 一 (任か/名)

また、「H-NMR結果から、ポリスチレンシェル部の緩和スペクトルのみが観察され、ポリイソブレンコア部の緩和スペクトルが検知されないことから、良啓媒中においても、橋かけコア部は固体の挙動を示し、ミクロスフェアーの 密解性はシェル部のポリマー鎖の溶解性にのみ依存することがわかった。

[発明の効果]

本発明は、プロック共重合体が特定の密媒か